

ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets 7:

A61K 7/50, 7/06, 7/48

(11) Numéro de publication internationale: WO 00/28964

(43) Date de publication internationale: 25 mai 2000 (25.05.00)

(21) Numéro de la demande internationale: PCT/FR99/02436

(22) Date de dépôt international: 11 octobre 1999 (11.10.99)

(30) Données relatives à la priorité: 98/14214 12 novembre 1998 (12.11.98) FR

(71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): L'OREAL [FR/FR]; 14, rue Royale, F-75008 Paris (FR).

(72) Inventeurs; et

(75) Inventeurs/Déposants (US seulement): CAUWET-MARTIN, Danièle [FR/FR]; 53, rue de Charonne, F-75011 Paris (FR). RESTLE, Serge [FR/FR]; 38, rue du Maréchal Joffre, F-95390 Saint-Prix (FR).

(74) Mandataire: LE BLAINVAUX, Françoise; L'Oréal – DPI, 6, rue Sincholle, F-92585 Clichy Cedex (FR).

(81) Etats désignés: AE, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW, brevet ARIPO (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), brevet eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Publiée

Avec rapport de recherche internationale.

(54) Title: COSMETIC COMPOSITIONS CONTAINING AN ANIONIC ALKYLPOLYGYLCOSIDE ESTER SURFACTANT AND AN ORGANICALLY MODIFIED SILICONE AND THEIR USES

(54) Titre: COMPOSITIONS COSMETIQUES CONTENANT UN TENSIOACTIF ESTER D'ALKYLPOLYGLYCOSIDE ANIONIQUE ET LINE SILICONE ORGANOMODIFIEE ET LEURS UTILISATIONS

(57) Abstract

The invention concerns novel cosmetic compositions comprising in a cosmetically acceptable medium at least an anionic surfactant such as a carboxylic alkylpolyglycoside ester and at least a silicone selected among: (i) polyorganosiloxanes, comprising in their general structure, one or several organofunctional groups directly fixed on the siloxane chain or fixed via a hydrocarbon radical; (ii) block linear polysiloxane (A)-polyoxyalkylene (B) of (A-B)_n type copolymers with n > 3; (iii) grafted silicone polymers, with non-silicone organic skeleton, consisting of a main chain formed from organic monomers not containing silicone, whereon is grafted, inside said chain and optionally at one of the ends thereof, at least a polysiloxane macromonomer; (iv) grafted silicone polymers, with polysiloxane skeleton grafted with non-silicone organic monomers, comprising a main polysiloxane chain whereon is grafted, inside said chain and optionally at one of the ends thereof, at least an organic macromonomer not comprising silicone; (v) or their mixtures.

(57) Abrégé

L'invention concerne de nouvelles compositions cosmétiques comprenant dans un milieu cosmétiquement acceptable au moins un tensioactif anionique de type ester d'alkylpolyglycoside carboxylique et au moins une silicone choisie parmi: (i) les polyorganosiloxanes, comportant dans leur structure générale, un ou plusieurs groupements organofonctionnels directement fixés sur la chaîne siloxanique ou fixés par l'intermédiaire d'un radical hydrocarboné; (ii) les copolymères blocs linéaires polysiloxane(A)-polyoxyalkylène(B) de type (A-B)n avec n > 3; (iii) les polymères siliconés greffés, à squelette organique non siliconé, constitués d'une chaîne principale organique formée à partir de monomères organiques ne comportant pas de silicone, sur laquelle se trouve greffé, à l'intérieur de ladite, ainsi qu'éventuellement à l'une au moins de ses extrémités, au moins un macromonomère polysiloxane; (iv) les polymères siliconés greffés, à l'auelette polysiloxanique greffé par des monomères organiques non siliconés, comprenant une chaîne principale de polysiloxane sur laquelle se trouve greffé, à l'intérieur de ladite chaîne ainsi qu'éventuellement à l'une au moins de ses extrémités, au moinsun macromonomère organique ne comportant pas de silicone; (v) ou leurs mélanges.

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AL AM AT AU AZ BA BBE BF BG BJ BR CA CF CG CH CI CM CU CZ DE DK EE	Albanie Arménie Arménie Autriche Australie Azerbaſdjan Bosnie-Herzeſgovine Barbade Belgique Burkina Faso Bulgarie Benin Brésil Belarus Canada République centrafricaine Congo Suisse Côte d'Ivoire Cameroun Chine Cuba République tchèque Allemagne Danemark Estonie	ES FI FR GA GB GE GH GN GR HU IE IL IS IT JP KE KG KP LC LL LK LR	Espagne Finlande France Gabon Royaume-Uni Géorgie Ghana Guinée Grèce Hongrie Irlande Israël Islande Istalie Japon Kenya Kirghizistan République populaire démocratique de Corée République de Corée Kazakstan Sainte-Lucie Liechtenstein Sri Lanka Libéria	LT LU LV MC MD MG MK ML MN MR MV MX NE NL NO NZ PL RO RU SD SE SG	Lituanie Luxembourg Lettonie Monaco République de Moldova Madagascar Ex-République yougoslave de Macédoine Mali Mongolie Mauritanie Malawi Mexique Niger Pays-Bas Norvège Nouvelle-Zélande Pologne Portugal Roumanie Fédération de Russie Soudan Suède Singapour	SK SN SZ TD TG TJ TM TR TT UA UG US UZ VN YU ZW	Slovaquie Sénégal Swaziland Tchad Togo Tadjikistan Turkménistan Turquie Trinité-et-Tobago Ukraine Ouganda Etats-Unis d'Amérique Ouzbékistan Viet Nam Yougoslavie Zimbabwe
--	--	---	--	---	--	--	---

COMPOSITIONS COSMETIQUES CONTENANT UN TENSIOACTIF ESTER D'ALKYLPOLYGLYCOSIDE ANIONIQUE ET UNE SILICONE ORGANOMODIFIEE ET LEURS UTILISATIONS.

- La présente invention concerne de nouvelles compositions cosmétiques comprenant dans un milieu cosmétiquement acceptable au moins un tensioactif anionique de type ester d'alkylpolyglycoside carboxylique et au moins une silicone organomodifiée.
- Il est bien connu que des cheveux qui ont été sensibilisés (i.e. abîmés et/ou fragilisés) à des degrés divers sous l'action d'agents atmosphériques ou sous l'action de traitements mécaniques ou chimiques, tels que des colorations, des décolorations et/ou des permanentes, sont souvent difficiles à démêler et à coiffer, et manquent de douceur.

15

20

25

30

Aussi, pour améliorer les propriétés cosmétiques des compositions détergentes ci-dessus, et plus particulièrement de celles qui sont appelées à être appliquées sur des cheveux sensibilisés (i.e. des cheveux qui se trouvent abîmés ou fragilisés notamment sous l'action chimique des agents atmosphériques et/ou de traitements capillaires tels que permanentes, teintures ou décolorations), il est maintenant usuel d'introduire dans ces dernières des agents cosmétiques complémentaires dits agents conditionneurs destinés principalement à réparer ou limiter les effets néfastes ou indésirables induits par les différents traitements ou agressions que subissent, de manière plus ou moins répétée, les fibres capillaires. Ces agents conditionneurs peuvent bien entendu également améliorer le comportement cosmétique des cheveux naturels.

Les agents conditionneurs les plus couramment utilisés à ce jour dans des shampooings sont les polymères cationiques, les silicones et/ou les dérivés siliconés, qui confèrent en effet aux cheveux lavés, secs ou mouillés, une facilité de démêlage, une douceur et un lissage accrus par rapport à ce qui peut être

obtenu avec les compositions nettoyantes correspondantes qui en sont exemptes.

L'invention a donc pour but de proposer des compositions cosmétiques présentant des propriétés cosmétiques améliorées, en particulier le démêlage des cheveux.

Or, la demanderesse a maintenant trouvé qu'un tensioactif anionique de type ester d'alkylpolyglycoside carboxylique permettait d'atteindre ces buts.

10

L'invention a ainsi pour objet une composition cosmétique, caractérisée en ce qu'elle comprend, dans un milieu cosmétiquement acceptable, au moins un tensioactif anionique de type ester d'alkylpolyglycoside carboxylique ou ses sels, et au moins une silicone choisie parmi :

- (i) les polyorganosiloxanes, comportant dans leur structure générale, un ou plusieurs groupements organofonctionnels directement fixés sur la chaîne siloxanique ou fixés par l'intermédiaire d'un radical hydrocarboné;
 - (ii) les copolymères blocs linéaires polysiloxane(A)-polyoxyalkylène(B) de type (A-B)n avec n >3;
- (iii) les polymères siliconés greffés, à squelette organique non siliconé, constitués d'une chaîne principale organique formée à partir de monomères organiques ne comportant pas de silicone, sur laquelle se trouve greffé, à l'intérieur de ladite chaîne ainsi qu'éventuellement à l'une au moins de ses extrémités, au moins un macromonomère polysiloxane;
- (iv) les polymères siliconés greffés, à squelette polysiloxanique greffé par des monomères organiques non siliconés, comprenant une chaîne principale de polysiloxane sur laquelle se trouve greffé, à l'intérieur de ladite chaîne ainsi qu'éventuellement à l'une au moins de ses extrémités, au moins un macromonomère organique ne comportant pas de silicone;
- 30 (v) ou leurs mélanges.

Un autre objet de l'invention concerne un procédé de traitement des matières kératiniques, telles que les cheveux, caractérisé en ce qu'il consiste à appliquer sur lesdites matières des compositions cosmétiques selon l'invention.

Selon la présente invention, par matières kératiniques, on comprend les cheveux, les cils, les sourcils, la peau, les ongles, les muqueuses ou le cuir chevelu et plus particulièrement les cheveux.

Les différents objets de l'invention vont maintenant être détaillés. L'ensemble des significations et définitions des composés utilisés dans la présente invention données ci-dessous sont valables pour l'ensemble des objets de l'invention.

Les tensioactifs anioniques de type ester d'alkylpolyglycoside carboxylique peuvent avoir la structure suivante :

15
$$R_1-(O-R_2)_tO-(G)_vX$$
 (I)

10

20

dans laquelle R_1 représente un radical hydrocarboné linéaire ou ramifié, saturé ou insaturé en C_6 - C_{30} , de préférence un radical alkyle linéaire ou ramifié, saturé ou insaturé, comportant environ de 8 à 24 atomes de carbone, un radical alkylphényle dont le radical alkyle linéaire ou ramifié comporte environ de 8 à 24 atomes de carbone, R_2 représente un radical alkylène comportant de 2 à 4 atomes de carbone, G représente un sucre réduit comportant de 5 à 6 atomes de carbone, t désigne une valeur allant de 0 à 10 et v désigne une valeur allant de 1 à 15.

X désigne un radical comprenant au moins une fonction acide carboxylique ou ses sels. X forme une liaison ester avec un hydroxyle du sucre de préférence en position 4 ou 6.

X peut être choisi parmi les radicaux suivants :

5

10

Z et Z', identiques ou différents, désignent un atome d'hydrogène, un cation minéral ou organique tel que :

un métal alcalin (par exemple Na⁺, K⁺), NH₄⁺, les ammoniums issus des aminoacides basiques tels que la lysine, l'arginine, la sarcosine, l'ornithine, la citrulline ou bien encore des amino-alcools tels que la monoéthanolamine, la diéthanolamine, la triéthanolamine, la glucamine, la N-méthyl glucamine, l'amino-3 propanediol-1,2.

Des esters d'alkyipolyglycosides préférés selon la présente invention sont des composés de formule (I) dans laquelle R₁ désigne plus particulièrement un radical alkyle saturé ou insaturé, linéaire ou ramifié comportant de 8 à 18 atomes de carbone, t désigne une valeur allant de 0 à 3 et plus particulièrement encore égale à 0, G peut désigner le glucose, le fructose ou le galactose, de préférence le glucose. Le degré de polymérisation du saccharide, i.e. la valeur de v dans la formule (I), peut aller de 1 à 15. Selon l'invention, on préfère les sucres réduits contenant 80%, ou plus, de sucres dont le degré de polymérisation (S) prend une valeur allant de 1 à 4. Le degré moyen de polymérisation est plus particulièrement compris entre 1 et 2.

25 Les liaisons glycosidiques sont de type 1-6 ou 1-4 et de préférence 1-4.

Encore plus particulièrement, R1 désigne un radical oléyle ou un mélange de radicaux en C_8 - C_{18} dérivés du suif ou de coprah, t=0.

Ces tensioactifs sont notamment décrits dans les demandes de brevet EP510564 et EP510565.

Parmi les tensioactifs de formule (I), on peut citer les produits commercialisés sous la dénomination EUCAROL® AEG-SS, EUCAROL® AEG-EC et EUCAROL® AEG-ET par la société CESALPINA.

10

5

Selon l'invention, le tensioactif anionique de type ester d'alkylpolyglycoside carboxylique peut représenter de 0,5 % à 30 % en poids, de préférence de 1 % à 25 % en poids, et encore plus préférentiellement de 2,5 % à 15 % en poids par rapport au poids total de la composition finale.

15

30

Les silicones utilisables conformément à l'invention sont en particulier des insolubles dans la composition et peuvent se présenter sous forme d'huiles, de cires, de résines ou de gommes.

20 Les silicones sont définis plus en détail dans l'ouvrage de Walter NOLL "Chemistry and Technology of Silicones" (1968) Academie Press.

On utilise de préférence des silicones non volatiles.

- Les polyorganosiloxanes organomodifiés de l'invention sont, par exemple, les polysiloxanes comportant :
 - a) des groupements aminés substitués ou non comme les produits commercialisés sous la dénomination GP 4 Silicone Fluid et GP 7100 par la société GENESEE ou les produits commercialisés sous les dénominations Q2 8220 et DOW CORNING 929 ou 939 par la société DOW CORNING. Les groupements aminés substitués sont en particulier des groupements aminoalkyle

- en C₁-C₄ ; On utilise plus particulièrement les silicones dénommées amodiméthicone et triméthylsilylamodiméthicone selon la dénomination CTFA ;
- b) des groupements (per)fluorés, comme les groupements trifluoroalkyls tels que,
 par exemple, ceux vendus par SHIN ETSU sous le nom FL 100 ;
 - c) des groupements thiols ;

15

- d) des groupements carboxylates, tels que les produits décrits dans le brevet 10 européen EP 185 507 de CHISSO CORPORATION ;
 - e) des groupements hydroxylés, tels que les polyorganopolysiloxanes à fonction hydroxyalkyle décrits dans la demande de brevet français FR 85-16334 et en particulier les polyorganopolysiloxanes à fonction γ hydroxypropyle ;
 - f) des groupements alcoxylés comportant au moins 12 atomes de carbone, tels que le produit SILICONE COPOLYMER F755 de SWS SILICONES et les produits ABILWAX® 2428, ABILWAX® 2434, ABILWAX® 2440 de la société GOLDSCHMIDT.
 - g) des groupements acyloxyalkyls comportant au moins 12 atomes de carbone, tels que les polyorganosiloxanes décrits dans la demande de brevet français FR 88-17433 et en particulier les polyorganosiloxanes à fonction stéaroyloxypropyle.
- 25 h) des groupements amphotères;
 - i) des groupements bisulfites.
- j) des groupements hydroxyacylamino, comme les polyorganosiloxanes décrits
 dans la demande EP 342 834. On peut citer par exemple le produit Q2-8413 de la société DOW CORNING.

- k) des groupements acide carboxylique ou leur sels tels que les produits commercialisés par BASF sous la dénomination DENSODRIN OF ou par WACKER sous la dénomination huile MS642.
- Les copolymères blocs ayant un bloc linéaire polysiloxane-polyoxyalkylène de type (A-B)n utilisés dans le cadre de la présente invention ont de préférence la formule générale suivante :

([Y(
$$R_2SiO$$
)_a R'_2SiYO] [($CnH_{2n}O$)_b])_c (V)

dans laquelle:

- 10 R et R', identiques ou différents, représentent un radical hydrocarboné monovalent ne contenant pas d'insaturation aliphatique,
 - n est un nombre entier allant de 2 à 4,
 - a est un nombre entier supérieur ou égal à 5, de préférence compris entre 5 et 200 et encore plus particulièrement entre 5 et 100.
- b est un nombre entier supérieur ou égal à 4, de préférence compris entre 4 et 200 et encore plus particulièrement entre 5 et 100.
 - c est un nombre entier supérieur ou égal à 4, de préférence compris entre 4 et 1000 et encore plus particulièrement entre 5 et 300.
- Y représente un groupe organique divalent qui est lié à l'atome de silicium adjacent par une liaison carbone-silicium et à un bloc polyoxyalkylène par un atome d'oxygène,
 - le poids moléculaire moyen de chaque bloc siloxane est compris entre environ 400 et environ 10.000, celui de chaque bloc polyoxyalkylène étant compris entre environ 300 et environ 10.000,
 - les blocs siloxane représentent de 10 % environ à 95 % environ en poids du copolymère bloc,
- le poids moléculaire moyen en poids du copolymère bloc étant d'au moins 3.000 et de préférence compris entre 5000 et 1000000 et encore plus particulièrement
 30 entre 10000 et 200000.

R et R' sont préférentiellement choisis parmi le groupe comprenant les radicaux alkyls comme par exemple les radicaux méthyle, éthyle, propyle, butyle, pentyle, hexyle, octyle, décyle, dodécyle, les radicaux aryls comme par exemple phényle, naphtyle, les radicaux aralkyls comme par exemple benzyle, phényléthyle, les radicaux tolyle, xylyle et cyclohexyle.

Y est de préférence -R"-, -R"-CO-, -R"-NHCO-, -R"-NH-CO-NH-R"'-NHCO, -R"-OCONH-R"'-NHCO-, où R" est un groupe alkylène divalent comme par exemple l'éthylène, le propylène ou le butylène et R"' est un groupe alkylène divalent ou un groupe arylène divalent comme - C_6H_4 -, - C_6H_4 -C $_6H_4$ -, - C_6H_4 -C $_6H_4$ -.

Encore plus préférentiellement, Y représente un radical alkylène divalent, plus particulièrement le radical -CH₂-CH₂-CH₂- ou le radical C₄H₈.

15

5

10

La préparation des copolymères blocs mis en oeuvre dans le cadre de la présente invention est décrite dans la demande européenne EP 0 492 657 A1, dont l'enseignement est inclus à titre de référence dans la présente description.

Les polymères à squelette organique non-siliconé greffé par des monomères contenant un polysiloxane, conformes à l'invention, sont choisis plus préférentiellement parmi ceux décrits dans les brevets US 4,693,935, US 4,728,571 et US 4,972,037 et les demandes de brevet EP-A-0 412 704, EP-A-0 412 707, EP-A-0 640 105 et WO 95/00578 dont les enseignements sont totalement inclus dans la présente description à titre de références non limitatives. Il s'agit de copolymères obtenus par polymérisation radicalaire à partir de monomères à insaturation éthylénique et de macromères siliconés ayant un groupe vinylique terminal ou bien des copolymères obtenus par réaction d'une polyoléfine comprenant des groupes fonctionnalisés et d'un macromère polysiloxane ayant une fonction terminale réactive avec lesdits groupes fonctionnalisés.

Des exemples de polymères à squelette polysiloxanique greffé par des monomères organiques non siliconés convenant à la mise en oeuvre de la présente invention, ainsi que leur mode particulier de préparation, sont notamment décrits dans les demandes de brevets EP-A- 0 582 152, WO 93/23009 et WO 95/03776 dont les enseignements sont totalement inclus dans la présente description à titre de références non limitatives.

Selon l'invention, toutes les silicones peuvent également être utilisées sous forme d'émulsions ou de microémulsions.

10

5

Les silicones particulièrement préférées conformément à l'invention sont :

- les polysiloxanes à groupements aminés tels que les amodiméthicones ou les triméthylsilylamodiméthicones (CTFA 4ème édition 1997);
- Selon l'invention, la ou les silicones peuvent représenter de 0,001 % à 10 % en poids, de préférence de 0,005 % à 5 % en poids, et encore plus préférentiellement de 0,01 % à 3 % en poids, du poids total de la composition finale.
- Les compositions de l'invention contiennent en outre avantageusement au moins un autre agent tensioactif qui est généralement présent en une quantité comprise entre 0,1% et 60% en poids environ, de préférence entre 3% et 40% et encore plus préférentiellement entre 5% et 30%, par rapport au poids total de la composition.

25

Cet agent tensioactif peut être choisi parmi les agents tensioactifs anioniques, amphotères, non-ioniques, cationiques ou leurs mélanges.

Les tensioactifs additionnels convenant à la mise en oeuvre de la présente invention sont notamment les suivants :

(i) Tensioactif(s) anionique(s):

Leur nature ne revêt pas, dans le cadre de la présente invention, de caractère véritablement critique.

Ainsi, à titre d'exemple de tensioactifs anioniques utilisables, seuls ou mélanges, dans le cadre de la présente invention, on peut citer notamment (liste non limitative) les sels (en particulier sels alcalins, notamment de sodium, sels d'ammonium, sels d'amines, sels d'aminoalcools ou sels de magnésium) des suivants les alkylsulfates, les alkyléthersulfates, composés alkylamidoéthersulfates, alkylarylpolyéthersulfates, monoglycérides sulfates; les alkylsulfonates, alkylphosphates, alkylamidesulfonates, alkylarylsulfonates, αoléfine-sulfonates, paraffine-sulfonates les alkylsulfosuccinates, alkyléthersulfosuccinates, alkylamidesulfosuccinates; les les alkylsulfosuccinamates; les alkylsulfoacétates; les alkylétherphosphates; les acylsarcosinates ; les acyliséthionates et les N-acyltaurates, le radical alkyle ou acyle de tous ces différents composés comportant de préférence de 8 à 24 atomes de carbone, et le radical aryl désignant de préférence un groupement phényle ou benzyle. Parmi les tensioactifs anioniques encore utilisables, on peut également citer les sels d'acides gras tels que les sels des acides oléique, ricinoléique, palmitique, stéarique, les acides d'huile de coprah ou d'huile de coprah hydrogénée ; les acyl-lactylates dont le radical acyle comporte 8 à 20 atomes de carbone. On peut également utiliser des tensioactifs faiblement anioniques, comme les acides d'alkyl D galactoside uroniques et leurs sels ainsi que les acides alkyl (C₆-C₂₄) éther carboxyliques polyoxyalkylénés, les acides alkyl(C_6 - C_{24})aryl éther carboxyliques polyoxyalkylénés les acides alkyl(C_6 - C_{24}) amido éther carboxyliques polyoxyalkylénés et leurs sels, en particulier ceux comportant de 2 à 50 groupements oxyde d'éthylène, et leurs mélanges.

Parmi les tensioactifs anioniques, on préfère utiliser selon l'invention les sels d'alkylsulfates et d'alkyléthersufates et leurs mélanges.

(ii) Tensioactif(s) non ionique(s):

10

15

20

25

30

Les agents tensioactifs non-ioniques sont, eux aussi, des composés bien connus en soi (voir notamment à cet égard "Handbook of Surfactants" par M.R. PORTER,

éditions Blackie & Son (Glasgow and London), 1991, pp 116-178) et leur nature ne revêt pas, dans le cadre de la présente invention, de caractère critique. Ainsi, ils peuvent être notamment choisis parmi (liste non limitative) les alcools, les alpha-diols, les alkylphénols ou les acides gras polyéthoxylés, polypropoxylés ou polyglycérolés, ayant une chaîne grasse comportant par exemple 8 à 18 atomes de carbone, le nombre de groupements oxyde d'éthylène ou oxyde de propylène pouvant aller notamment de 2 à 50 et le nombre de groupements glycérol pouvant aller notamment de 2 à 30. On peut également citer les copolymères d'oxyde d'éthylène et de propylène, les condensats d'oxyde d'éthylène et de propylène sur des alcools gras ; les amides gras polyéthoxylés ayant de préférence de 2 à 30 moles d'oxyde d'éthylène, les amides gras polyglycérolés comportant en moyenne 1 à 5 groupements glycérol et en particulier 1,5 à 4 ; les amines grasses polyéthoxylées ayant de préférence 2 à 30 moles d'oxyde d'éthylène ; les esters d'acides gras du sorbitan oxyéthylénés ayant de 2 à 30 moles d'oxyde d'éthylène : les esters d'acides gras du sucrose, les esters d'acides gras du polyéthylèneglycol, les alkylpolyglycosides, les dérivés de Nalkyl glucamine, les oxydes d'amines tels que les oxydes d'alkyl (C₁₀ - C₁₄) amines ou les oxydes de N-acylaminopropylmorpholine. On notera que les alkylpolyglycosides constituent des tensioactifs non-ioniques rentrant particulièrement bien dans le cadre de la présente invention.

(iii) Tensioactif(s) amphotère(s):

5

10

15

20

25

30

Les agents tensioactifs amphotères additionnels, dont la nature ne revêt pas dans le cadre de la présente invention de caractère critique, peuvent être notamment (liste non limitative) des dérivés d'amines secondaires ou tertiaires aliphatiques, dans lesquels le radical aliphatique est une chaîne linéaire ou ramifiée comportant 8 à 22 atomes de carbone et contenant au moins un groupe anionique hydrosolubilisant (par exemple carboxylate, sulfonate, sulfate, phosphate ou phosphonate) ; on peut citer encore les alkyl (C_8 - C_{20}) bétaïnes, les sulfobétaïnes, les alkyl (C_8 - C_{20}) amidoalkyl (C_1 - C_6) sulfobétaïnes.

Parmi les dérivés d'amines, on peut citer les produits commercialisés sous les dénomination MIRANOL, tels que décrits dans les brevets US-2 528 378 et US-2 781 354 et de structures :

 R_2 -CONHCH₂CH₂ -N(R_3)(R_4)(CH₂COO-) (2)

dans laquelle: R₂ désigne un radical alkyle dérivé d'un acide R₂-COOH présent dans l'huile de coprah hydrolysée, un radical heptyle, nonyle ou undécyle, R₃ désigne un groupement bêta-hydroxyéthyle et R₄ un groupement carboxyméthyle

et

20

30

10 R_s -CONHCH₂CH₂-N(B)(C) (3)

dans laquelle:

B représente -CH₂CH₂OX', C représente -(CH₂)_z -Y', avec z = 1 ou 2,

X' désigne le groupement -CH₂CH₂-COOH ou un atome d'hydrogène

Y' désigne -COOH ou le radical -CH2 - CHOH - SO3H

15 R₅ désigne un radical alkyle d'un acide R₉ -COOH présent dans l'huile de coprah ou dans l'huile de lin hydrolysée, un radical alkyle, notamment en C₇, C₉, C₁₁ ou C₁₃, un radical alkyle en C₁₇ et sa forme iso, un radical C₁₇ insaturé.

Ces composés sont classés dans le dictionnaire CTFA, 5ème édition, 1993, sous les dénominations Disodium Cocoamphodiacetate, Disodium Lauroamphodiacetate, Disodium Caprylamphodiacetate, Disodium Caprylamphodiacetate, Disodium Caprylamphodipropionate, Disodium Lauroamphodipropionate, Disodium Caprylamphodipropionate, Disodium Caprylamphodipropionate, Lauroamphodipropionic acid, Cocoamphodipropionic acid.

25 A titre d'exemple on peut citer le cocoamphodiacetate commercialisé sous la dénomination commerciale MIRANOL® C2M concentré par la société RHONE POULENC.

Dans les compositions conformes à l'invention, on utilise de préférence des mélanges d'agents tensioactifs et en particulier des mélanges d'agents tensioactifs anioniques et des mélanges d'agents tensioactifs anioniques et d'agents tensioactifs amphotères ou non ioniques. Un mélange particulièrement

préféré est un mélange constitué d'au moins un agent tensioactif anionique et d'au moins un agent tensioactif amphotère.

On utilise de préférence un agent tensioactif anionique choisi parmi les alkyl(C_{12} - C_{14}) sulfates de sodium, de triéthanolamine ou d'ammonium, les alkyl (C_{12} - C_{14})éthersulfates de sodium, de triéthanolamine ou d'ammonium oxyéthylénés à 2,2 moles d'oxyde d'éthylène, le cocoyl iséthionate de sodium et l'alphaoléfine(C_{14} - C_{16}) sulfonate de sodium et leurs mélange avec :

- soit un agent tensioactif amphotère tel que les dérivés d'amine dénommés disodiumcocoamphodipropionate ou sodiumcocoamphopropionate commercialisés notamment par la société RHONE POULENC sous la dénomination commerciale "MIRANOL® C2M CONC" en solution aqueuse à 38 % de matière active ou sous la dénomination MIRANOL® C32;

10

15

30

- soit un agent tensioactif amphotère tel que les alkylbétaïnes en particulier la cocobétaïne commercialisée sous la dénomination "DEHYTON® AB 30" en solution aqueuse à 32 % de MA par la société HENKEL ou tel que les alkyl (C₈-C₂₀) amidoalkyl (C₁-C₆) bétaïnes en particulier la TEGOBETAINE® F 50 commercialisée par la société GOLDSCHMIDT.
- On peut également utiliser des tensioactifs cationiques parmi lesquels on peut citer en particulier (liste non limitative) : les sels d'amines grasses primaires, secondaires ou tertiaires, éventuellement polyoxyalkylénées ; les sels d'ammonium quaternaire tels que les chlorures ou les bromures de tétraalkylammonium, d'alkylamidoalkyltrialkylammonium, de trialkylhydroxyalkyl-ammonium ou d'alkylpyridinium; les dérivés d'imidazoline ; ou les oxydes d'amines à caractère cationique.

La composition de l'invention peut également contenir au moins un additif choisi parmi les épaississants, les parfums, les agents nacrants, les conservateurs, les filtres solaires, les agents tensio-actifs cationiques, les polymères anioniques ou non ioniques ou cationiques ou amphotères, les protéines, les hydrolysats de protéines, les céramides, les pseudocéramides, les acides gras à chaînes

linéaires ou ramifiées en C₁₆-C₄₀ tels que l'acide méthyl-18 eicosanoique, les hydroxyacides, les vitamines, le panthénol, les huiles végétales, animales, minérales ou synthétiques, les silicones différentes de celles de l'invention et tout autre additif classiquement utilisé dans le domaine cosmétique qui n'affecte pas les propriétés des compositions selon l'invention.

5

10

15

20

25

30

Ces additifs sont présents dans la composition selon l'invention dans des proportions pouvant aller de 0 à 50% en poids par rapport au poids total de la composition. La quantité précise de chaque additif est déterminée facilement par l'homme du métier selon sa nature et sa fonction.

Le milieu cosmétiquement acceptable peut être constitué uniquement par de l'eau ou par un mélange d'eau et d'un solvant cosmétiquement acceptable tel qu'un alcool inférieur en C₁-C₄, comme l'éthanol, l'isopropanol, le tertiobutanol, le n-butanol; les alkylèneglycols comme le propylèneglycol, les éthers de glycols. De préférence, la composition comprend de 50 à 95 % en poids d'eau par rapport au poids total de la composition.

Les compositions détergentes selon l'invention présentent un pH final généralement compris entre 3 et 10. De préférence, ce pH est compris entre 4 et 8. L'ajustement du pH à la valeur désirée peut se faire classiquement par ajout d'une base (organique ou minérale) dans la composition, par exemple de l'ammoniaque ou une (poly)amine primaire, secondaire ou tertiaire comme la monoéthanolamine, la diéthanolamine, la triéthanolamine, l'isopropanolamine ou la propanediamine-1,3, ou encore par ajout d'un acide minéral ou organique, de préférence un acide carboxylique tel que par exemple l'acide citrique.

Les compositions conformes à l'invention peuvent contenir en plus de l'association définie ci-dessus des agents régulateurs de viscosité tels que des électrolytes, ou des agents épaississants. On peut citer en particulier le chlorure de sodium, le xylène sulfonate de sodium, les scléroglucanes, les gommes de xanthane, les alcanolamides d'acide gras, les alcanolamides d'acide alkyl éther

carboxylique éventuellement oxyéthylénés avec jusqu'à 5 moles d'oxyde d'éthylène tel que le produit commercialisé sous la dénomination "AMINOL A15" par la société CHEM Y, les acides polyacryliques réticulés et les copolymères acide acrylique / acrylates d'alkyle en C₁₀-C₃₀ réticulés. Ces agents régulateurs de viscosité sont utilisés dans les compositions selon l'invention dans des proportions pouvant aller jusqu'à 10 % en poids par rapport au poids total de la composition.

Les compositions conformes à l'invention peuvent également contenir jusqu'à 5 % d'agents nacrants ou opacifiants bien connus dans l'état de la technique tels que par exemple les palmitates de sodium ou de magnésium, les stéarates et hydroxystéarates de sodium ou de magnésium, les dérivés acylés à chaîne grasse tels que les monostéarates ou distéarates d'éthylène glycol ou de polyéthylèneglycol, les éthers à chaînes grasses tels que par exemple le distéaryléther ou le 1-(hexadécyloxy)-2-octadécanol.

Les compositions selon l'invention comprennent de préférence un ou plusieurs polymères cationiques.

Les polymères cationiques utilisables conformément à la présente invention peuvent être choisis parmi tous ceux déjà connus en soi comme améliorant les propriétés cosmétiques des cheveux traités par des compositions détergentes, à savoir notamment ceux décrits dans la demande de brevet EP-A-0 337 354 et dans les demandes de brevets français FR-A-2 270 846, 2 383 660, 2 598 611, 2 470 596 et 2 519 863.

25

5

10

15

20

De manière encore plus générale, au sens de la présente invention, l'expression "polymère cationique" désigne tout polymère contenant des groupements cationiques et/ou des groupements ionisables en groupements cationiques.

Parmi tous les polymères cationiques susceptibles d'être utilisés dans le cadre de la présente invention, on préfère mettre en oeuvre les dérivés d'éther de cellulose quaternaires tels que les produits commercialisés sous la dénomination « JR 400 » par la société UNION CARBIDE CORPORATION, les cyclopolymères, en particulier les homopolymères de sel de diallyldiméthylammonium et les copolymères de sel de diallyldiméthylammonium et d'acrylamide en particulier les chlorures, commercialisés sous les dénominations « MERQUAT 100 », « MERQUAT 550 » et « MERQUAT S » par la société MERCK, les polysaccharides cationiques et plus particulièrement les gommes de guar modifiées par du chlorure de 2,3-époxypropyl triméthylammonium commercialisées par exemple sous la dénomination « JAGUAR C13S » par la société MEYHALL.

10

20

25

30

5

Selon l'invention, le ou les polymères cationiques peuvent représenter de 0,001 % à 10 % en poids, de préférence de 0,005 % à 5 % en poids, et encore plus préférentiellement de 0,01 % à 3 % en poids, du poids total de la composition.

Les compositions selon l'invention peuvent contenir également des synergistes de mousses tels que des 1,2-alcanediols en C₁₀-C₁₈ ou des alcanolamides gras dérivés de mono ou de diéthanolamine.

Les compositions conformes à l'invention peuvent être utilisées pour le lavage ou le traitement des matières kératiniques telles que les cheveux, la peau, les cils, les sourcils, les ongles, les lèvres, le cuir chevelu et plus particulièrement les cheveux.

En particulier, les compositions selon l'invention sont des compositions détergentes telles que des shampooings, des gels-douche et des bains moussants.

Dans ce mode de réalisation de l'invention, les compositions comprennent une base lavante, généralement aqueuse. La base lavante peut comprendre uniquement le tensioactif anionique de type ester d'alkylpolyglycoside carboxylique ou comprendre d'autres tensioactifs additionnels.

Le ou les tensioactifs additionnels peuvent être indifféremment choisis, seuls ou en mélanges, au sein des tensioactifs anioniques, amphotères, non ioniques et cationiques tels que définis ci-dessus.

La quantité et la qualité de la base lavante sont celles suffisantes pour conférer à la composition finale un pouvoir moussant et/ou détergent satisfaisant.

Ces compositions détergentes sont de préférence moussante et le pouvoir moussant des compositions selon l'invention, caractérisé par une hauteur de mousse, est généralement supérieur à 75 mm ; de préférence, supérieure à 100 mm mesurée selon la méthode ROSS-MILES (NF T 73-404 /ISO696) modifiée. Les modifications de la méthode sont les suivantes :

10

15

25

La mesure se fait à la température de 22°C avec de l'eau osmosée. La concentration de la solution est de 2g/l. La hauteur de la chute est de 1m. La quantité de composition qui chute est de 200 ml. Ces 200 ml de composition tombe dans une éprouvette ayant un diamètre de 50 mm et contenant 50 ml de la composition à tester. La mesure est faite 5 minutes après l'arrêt de l'écoulement de la composition.

Ainsi, selon l'invention, la base lavante peut représenter de 2 % à 50 % en poids, de préférence de 6 % à 35 % en poids, et encore plus préférentiellement de 8 % à 25 % en poids, du poids total de la composition finale.

L'invention a encore pour objet un procédé de traitement des matières kératiniques telles que la peau ou les cheveux, caractérisé en ce qu'il consiste à appliquer sur les matières kératiniques une composition cosmétique telle que définie précédemment, puis à effectuer éventuellement un rinçage à l'eau.

Ainsi, ce procédé selon l'invention permet le maintien de la coiffure, le traitement,

le soin, le lavage ou le démaquillage de la peau, des cheveux ou de toute autre
matière kératinique.

Les compositions de l'invention peuvent également se présenter sous forme d'après-shampooing à rincer ou non, de compositions pour permanente, défrisage, coloration ou décoloration, ou encore sous forme de compositions à rincer, à appliquer avant ou après une coloration, une décoloration, une permanente ou un défrisage ou encore entre les deux étapes d'une permanente ou d'un défrisage.

Les compositions de l'invention peuvent encore se présenter sous la forme de compositions lavantes pour la peau, et en particulier sous la forme de solutions ou de gels pour le bain ou la douche ou de produits démaquillants.

Les compositions selon l'invention peuvent également se présenter sous forme de lotions aqueuses ou hydroalcooliques, de gel, de lait, de crème, d'émulsion, de lotion épaissie ou de mousse et être utilisées pour la peau, les ongles, les cils, les lèvres et plus particulièrement les cheveux.

Dans tout ce qui suit ou ce qui précède, les pourcentages exprimés sont en poids.

20 L'invention va être maintenant plus complètement illustrée à l'aide des exemples suivants qui ne sauraient être considérés comme la limitant aux modes de réalisation décrits.

Dans les exemples, MA signifie matière active.

25

5

10

15

EXEMPLE 1

On réalise une composition de shampooing conforme à l'invention :

- Disodium cocoglycoside sulfosuccinate	
(30%MA)	15,5 gMA
(EUCAROL AEG/SS de CESALPINA)*	
- Silicone aminée (**)	2,7 g
- Gomme de guar cationique	
(JAGUAR C13 S de MEYHALL)	0,2 g
- Mélange d'alcool cétylique et de 1-	2,5 g
(hexadécyloxy)-2-octadécanol	
- Acide citrique qs pH	5
- Eau déminéralisée qs	100 g

(*)EUCAROL AEG/SS de CESALPINA:

5 Un des radicaux X désigne hydrogène et l'autre :

R est un radical dérivé d'alcool de coprah

(**): Amodiméthicone commercialisée en émulsion cationique à 35% de matière
 active sous la dénomination FLUID DC 939 par la société DOW CORNING

On effectue un shampooing en appliquant environ 12 g de la composition sur des cheveux naturels préalablement mouillés. On fait mousser le shampooing puis on rince abondamment à l'eau.

Les cheveux sont doux et souples.

REVENDICATIONS

- 1- Composition cosmétique, caractérisée par le fait qu'elle comprend, dans un milieu cosmétiquement acceptable, au moins un tensioactif anionique de type ester d'alkylpolyglycoside carboxylique ou ses sels et au moins une silicone choisie parmi :
- (i) les polyorganosiloxanes, comportant dans leur structure générale, un ou plusieurs groupements organofonctionnels directement fixés sur la chaîne siloxanique ou fixés par l'intermédiaire d'un radical hydrocarboné;
- (ii) les copolymères blocs linéaires polysiloxane(A)-polyoxyalkylène(B) de type (A-B)n avec n >3;
 - (iii) les polymères siliconés greffés, à squelette organique non siliconé, constitués d'une chaîne principale organique formée à partir de monomères organiques ne comportant pas de silicone, sur laquelle se trouve greffé, à l'intérieur de ladite chaîne ainsi qu'éventuellement à l'une au moins de ses extrémités, au moins un macromonomère polysiloxane;
 - (iv) les polymères siliconés greffés, à squelette polysiloxanique greffé par des monomères organiques non siliconés, comprenant une chaîne principale de polysiloxane sur laquelle se trouve greffé, à l'intérieur de ladite chaîne ainsi qu'éventuellement à l'une au moins de ses extrémités, au moins un macromonomère organique ne comportant pas de silicone;
 - (v) ou leurs mélanges.

15

20

30

2- Composition selon la revendication 1, caractérisée par le fait que ledit
 25 tensioactif anionique de type ester d'alkylpolyglycoside carboxylique présente la formule (I) :

$$R_1-(O-R_2)_tO-(G)_vX$$
 (I)

dans laquelle R_1 représente un radical hydrocarboné linéaire ou ramifié, saturé ou insaturé en C_6 - C_{30} , R_2 représente un radical alkylène comportant de 2 à 4 atomes de carbone, G représente un sucre réduit comportant de 5 à 6 atomes de carbone, t désigne une valeur allant de 0 à 10 et v désigne une valeur allant de 1

5

10

15

20

à 15, X désigne un radical comprenant au moins une fonction acide carboxylique ou ses sels.

21

3- Composition selon la revendication 2, caractérisée par le fait que le radical X est choisi parmi les radicaux suivants :

$$\begin{array}{c} O \\ -C - CH_2 - CH - COOZ \\ SO_3 Z \end{array}$$

Z et Z', identiques ou différents, désignent un atome d'hydrogène, un cation minéral ou organique.

- 4- Composition selon l'une quelconque des revendications 2 ou 3, caractérisée par le fait que le radical R1 désigne un radical alkyle linéaire ou ramifié, saturé ou insaturé, comportant environ de 8 à 24 atomes de carbone, un radical alkylphényle dont le radical alkyle linéaire ou ramifié comporte environ de 8 à 24 atomes de carbone.
- 5- Composition seion l'une quelconque des revendications 2 à 4, caractérisée par le fait que le radical R1 est un radical oléyle ou un radical dérivé du coprah.

- 6- Composition selon l'une quelconque des revendications 2 à 5, caractérisée par le fait que t désigne une valeur allant de 0 à 3 et plus particulièrement encore égale à 0.
- 7- Composition selon l'une quelconque des revendications 2 à 6, caractérisée par le fait que G désigne le glucose, le fructose ou le galactose, de préférence le glucose.
- 8- Composition selon l'une quelconque des revendications 2 à 7, caractérisée par 10 le fait que la valeur de v va de 1 à 15 et de préférence de 1 à 4.
 - 9- Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 8, caractérisée par le fait que les polyorganosiloxanes (i) sont choisis parmi ceux comportant :
- 15 a) des groupements aminés substitués ou non substitués ;
 - b) des groupements (per)fluorés;
 - c) des groupements thiols;
 - d) des groupements carboxylates;
 - e) des groupements hydroxylés;
- 20 f) des groupements alcoxylés ;

- g) des groupements acyloxyalkyls;
- h) des groupements amphotères;
- i) des groupements bisulfites;
- j) des groupements hydroxyacylamino;
- 25 k) des groupements acide carboxylique ou leur sels.
 - 10- Composition selon la revendication 9, caractérisée en ce que le polyorganosiloxane comportant des groupements aminés substitués ou non substitués est choisi parmi les amodiméthicones et les triméthylsilylamodiméthicones.

11- Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 8, caractérisée en ce que lesdits copolymères blocs linéaires polysiloxane(A)-polyoxyalkylène(B) de type (A-B)n répondent à la formule générale:

$$([Y(R_2SiO)_a R'_2SiYO][(C_nH_{2n}O)_b])_c$$

5 dans laquelle:

- R et R' identiques ou différents, représentent un radical hydrocarboné monovalent ne contenant pas d'insaturation aliphatique,
- n est un nombre entier compris entré 2 et 4,
- a est un nombre entier supérieur ou égal à 5,
- 10 b est un nombre entier supérieur ou égal à 4,
 - c est un nombre entier supérieur ou égal à 4,
 - Y représente un groupe organique divalent qui est lié à l'atome de silicium adjacent par une liaison carbone-silicium et à un bloc polyoxyalkylène par un atome d'oxygène,
- le poids moléculaire moyen de chaque bloc siloxane est compris entre environ 400 et environ 10.000, celui de chaque bloc polyoxyalkylène étant compris entre environ 300 et environ 10.000,
 - les blocs siloxane représentent de 10% environ à 95% environ en poids du copolymère bloc,
- 20 le poids moléculaire moyen du copolymère bloc étant d'au moins 3000.
 - 12- Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 11, caractérisée en ce que le tensioactif anionique de type ester d'alkylpolyglucoside carboxylique est présent dans les compositions à une concentration comprise entre 0,5 et 30 % en poids, de préférence entre 1 et 25% en poids et plus particulièrement entre 2,5 et 15 % en poids par rapport au poids total de la composition.
- 13- Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 12, caractérisée en ce que la silicone est présente à une concentration comprise entre 0,001 % et
 10 % en poids par rapport au poids total de la composition, de préférence entre 0,005 % et 5 % en poids et en particulier entre 0,01 % et 3 % en poids.

14- Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 13, caractérisée par le fait qu'elle comprend en outre au moins un agent tensioactif additionnel choisi parmi les tensioactifs anioniques, cationiques, non ioniques, amphotères et leurs mélanges.

5

10

15

20

- 15- Compositions selon la revendication 14, caractérisées par le fait que le ou les agents tensioactifs additionnels sont présents à une concentration comprise entre 0,1% et 60% en poids, de préférence entre 3% et 40% en poids, et encore plus préférentiellement entre 5% et 30% en poids, par rapport au poids total de la composition.
- 16- Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 15, caractérisée par le fait qu'elle comprend en outre au moins un additif choisi parmi les épaississants, les parfums, les agents nacrants, les conservateurs, les filtres solaires, les agents tensioactifs cationiques, les polymères anioniques ou non ioniques ou cationiques ou amphotères, les protéines, les hydrolysats de protéines, les acides gras à chaînes linéaires ou ramifiées en C₁₆-C₄₀ tels que l'acide méthyl-18 eicosanoique, les hydroxyacides, les vitamines, le panthénol, les céramides, les pseudocéramides, les huiles végétales, animales, minérales ou synthétiques, les silicones différentes de celles décrites dans la revendication 1 et les esters gras.
- 17- Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 16, caractérisées par le fait qu'elle se présente sous forme de shampooing, d'après-shampooing, de composition pour la permanente, le défrisage, la coloration ou la décoloration des cheveux, de composition à rincer à appliquer entre les deux étapes d'une permanente ou d'un défrisage, de composition lavantes pour la peau.
- 18- Utilisation d'une composition telle que définie dans l'une quelconque des revendications 1 à 17 pour le lavage des matières kératiniques telles que les cheveux.

WO 00/28964 25 PCT/FR99/02436

19- Procédé de traitement des matières kératiniques, telles que les cheveux, caractérisé en ce qu'il consiste à appliquer sur lesdites matières une composition cosmétique selon l'une des revendications 1 à 17, puis à effectuer éventuellement un rinçage à l'eau.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inte .cnal Application No PCT/FR 99/02436

A CLASS	IEICATION OF CHE IECT MATTER		
IPC 7	IFICATION OF SUBJECT MATTER A61K7/50 A61K7/06 A61K7/4	8	
According :	o International Petent Classification (IDC) as to both pasts and alleger	antine and ISC	
	o International Patent Classification (IPC) or to both national classific	ERION AND IPC	
	ocumentation searched (classification system followed by classification	ion symbols)	
IPC 7	A61K		
Documenta	tion searched other than minimum documentation to the extent that	such documents are included in the fields se	sarched
Electronic o	lata base consulted during the international search (name of data be	ose and where practical search terms used	<u> </u>
	see and the see an	aso and, whole placed as select is this associ	'
	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Cetegory *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the re	devant passages	Relevant to claim No.
x	WO 94 27571 A (L'OREAL ET AL.)		1 2 4
^	8 December 1994 (1994-12-08)	ļ	1,2,4, 6-19
	the whole document		1
Υ .			. 3
Υ	WO 93 08204 A (SOC. D'EXPLOITATION	ON DE	3
	PRODUITS POUR LES INDUSTRIES CHIM	MIQUES ET	J
	AL.) 29 April 1993 (1993-04-29)		
	page 1, line 11 -page 2, line 22		
Α .	DE 196 19 645 A (HENKEL KGAA)		
	20 November 1997 (1997-11-20)		
	page 2, line 61 -page 3, line 26		
	page 4, line 13 -page 4, line 22 example 1		
	-	-/	
X Furth	ner documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are listed in	n annex.
* Special cal	egories of cited documents :	"T" later document published after the inter	national filing date
"A" docume	nt defining the general state of the art which is not ered to be of particular relevance	or priority date and not in conflict with t cited to understand the principle or the	he application but
	ocument but published on or after the international	invention "X" document of particular relevance; the cla	almed invention
"L" docume	nt which may throw doubts on priority claim(s) or	cannot be considered novel or cannot l involve an inventive step when the doc	be considered to
citation	s cited to establish the publication date of another or other special reason (as specified)	"Y" document of particular relevance; the cla cannot be considered to involve an invi-	aimed invention
other n		document is combined with one or mor ments, such combination being obvious	e other such docu-
"P" docume later th	nt published prior to the international filing date but an the priority date claimed	in the art. "&" document member of the same patent fa	1
	actual completion of the international search	Date of mailing of the international sear	
-			
3	December 1999	13/12/1999	
Name and m	alling address of the ISA	Authorized officer	
	European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,		
	Fax: (+31-70) 340-2040, 1x. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Alvarez Alvarez, C	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inte onal Application No PCT/FR 99/02436

	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages		Relevant to claim No.
	WO 92 08439 A (L'OREAL ET AL.) 29 May 1992 (1992-05-29) the whole document		
	EP 0 510 565 A (AUSCHEM S.P.A.) 28 October 1992 (1992-10-28) cited in the application	·	
	EP 0 510 564 A (AUSCHEM S.P.A.) 28 October 1992 (1992-10-28) cited in the application		
			·
	•		١
	·		
:			

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

information on patent family members

Inte ional Application No
PCT/FR 99/02436

A 5 A A	08-12-1994 29-04-1993 20-11-1997	FR AU DE EP ES JP FR EP WO	2702145 A 6850694 A 69402853 D 69402853 T 0701429 A 2100716 T 8510463 T 2682679 A 0609391 A	09-09-1994 20-12-1994 28-05-1997 07-08-1997 20-03-1996 16-06-1997 05-11-1996
A 5 A	29-04-1993	AU DE DE EP ES JP FR EP	6850694 A 69402853 D 69402853 T 0701429 A 2100716 T 8510463 T	20-12-1994 28-05-1997 07-08-1997 20-03-1996 16-06-1997 05-11-1996
5 A		DE DE EP ES JP FR EP	69402853 D 69402853 T 0701429 A 2100716 T 8510463 T 2682679 A	28-05-1997 07-08-1997 20-03-1996 16-06-1997 05-11-1996
5 A		DE EP ES JP FR EP	69402853 T 0701429 A 2100716 T 8510463 T 2682679 A	07-08-1997 20-03-1996 16-06-1997 05-11-1996 23-04-1993
5 A		EP ES JP FR EP	0701429 A 2100716 T 8510463 T 2682679 A	20-03-1996 16-06-1997 05-11-1996
5 A		ES JP FR EP	2100716 T 8510463 T 2682679 A	16-06-1997 05-11-1996
5 A		JP FR EP WO	8510463 T 2682679 A	05-11-1996
5 A		EP WO		
5 A		EP WO		
	20-11-1997			
			9742935 A	20-11-1997
A		EP	0904053 A	31-03-1999
Α				
	29-05-1992	FR	2669345 A	22-05-1992
		AT	123933 T	15-07-1995
		CA	2096233 A	16-05-1992
		DE	69110688 D	27 - 07-1995
		DE	69110688 T	23-11-1995
		DK	557399 T	06-11-1995
		EP	0557399 A	01-09-1993
		ES	2073782 T	16-08-1995
		GR	3017234 T	30-11-1995
		JP	6 50241 8 T	17-03-1994
		US	5690920 A	25-11-1997
Α	28-10-1992	IT	1247516 B	17-12-1994
		AT	154805 T	15-07-1997
		AU	636535 B	2 9- 04-1993
		AU	1506792 A	19-11-1992
		DE	69220535 D	31-07-1997
		DE	69220535 T	09-10-1997
		ES	2104766 T	16-10-1997
		JP	2101727 C	22-10-1996
		ĴΡ		03-08-1993
		JP	8019082 B	28-02-1996
A	28-10-1992	IT	1247517 B	17-12-1994
- -		ĀŤ	136549 T	15-04-1996
				29-04-1993
		AU		19-11-1992
				15-05-1996
•				24-10-1996
				16-08-1996
				15-06-1993
				20-07-1994
	A A		A 28-10-1992 IT AT AU AU DE DE ES JP JP JP JP A 28-10-1992 IT AT AU	A 28-10-1992 IT 1247516 B AT 154805 T AU 636535 B AU 1506792 A DE 69220535 D DE 69220535 T ES 2104766 T JP 2101727 C JP 5194362 A JP 8019082 B A 28-10-1992 IT 1247517 B AT 136549 T AU 636536 B AU 1506892 A DE 69209709 D DE 69209709 T ES 2088516 T JP 5148286 A

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

		PCI/FR 99	/02436
A CLASSE CIB 7	MENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE A61K7/50 A61K7/06 A61K7/48		
Selon la cla	ssification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classific	cation nationale et la CIB	
B. DOMAIN	NES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE		
CIB 7	tion minimale consultée (système de classification suivi des symboles A61K	de classament)	
Documenta	tion consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où	ces documents relèvent des domaines s	ur lesqueis a porté la recherche
Base de doi	nnées électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si réalisab	le, termes de recherche utilisés)
C. DOCUM	ENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS		
Catégorie *	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication	des passages pertinents	no. des revendications visées
х	WO 94 27571 A (L'OREAL ET AL.) 8 décembre 1994 (1994-12-08)		1,2,4, 6-19
Υ	le document en entier		· . 3
Υ	WO 93 08204 A (SOC. D'EXPLOITATION PRODUITS POUR LES INDUSTRIES CHIMI AL.) 29 avril 1993 (1993-04-29) page 1, ligne 11 -page 2, ligne 22	IQUES ET	3
A	DE 196 19 645 A (HENKEL KGAA) 20 novembre 1997 (1997-11-20) page 2, ligne 61 -page 3, ligne 26 page 4, ligne 13 -page 4, ligne 22 exemple 1		
	-/	/	
X Voir	la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents	Les documents de familles de bre	evets sont indiqués en annexe
"A" docume consid	ent définissant l'état général de la technique, non éré comme particulièrement pertinent	document ultérieur publié après la date date de priorité et n'appartenenant pa technique pertinent, mais cité pour co ou la théorie constituant la base de l'i	s à l'état de la mprendre le principe
"L" docume priorité autre d' "O" docume une ex "P" docume	int pouvant jeter un doute sur une revendication de iou cité pour déterminer la date de publication d'une citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) ent se référant à une divulgation orale, à un usage, à sposition ou tous autres moyens ent publié avant la date de dépôt international, mais	(* document particulièrement pertinent; l' étre considérée comme nouvelle ou c inventive par rapport au document co document particulièrement pertinent; l' ne peut être considérée comme implie lorsque le document est associé à un documents de même nature, cette co pour une personne du métier	omme impliquant une activité nsidéré isolément nven tion revendiquée quant une activité inventive ou plusieure autres mbinaison étant évidente
	elle la recherche internationale a été effectivement achevée	Dete d'expérition du present report de	
	décembre 1999	Date d'expédition du présent rapport d	ie recherche internationale
Nom et adre	sse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets. P.B. 5818 Patentlaan 2	Fonctionnaire autorisé	
	NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340–3016	Alvarez Alvarez,	С

1

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Den .e internationale No PCT/FR 99/02436

	DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS		
Catégorie	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indicationdes passages	pertinents	no. des revendications visées
A	WO 92 08439 A (L'OREAL ET AL.) 29 mai 1992 (1992-05-29) 1e document en entier		
A	EP 0 510 565 A (AUSCHEM S.P.A.) 28 octobre 1992 (1992-10-28) cité dans la demande		
4	EP 0 510 564 A (AUSCHEM S.P.A.) 28 octobre 1992 (1992-10-28) cité dans la demande		
			٠.
			<u></u>

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs aux membres de families de brevets

Der ie Internationale No PCT/FR 99/02436

	·		,		101711	33/02430
	ument brevet cité oport de recherch		Date de publication		embre(s) de la ille de brevet(s)	Date de publication
WO	9427571	A	08-12-1994	F.R AU	2702145 A 6850694 A	09-09-1994 20-12-1994
				ĎΕ	69402853 D	28-05-1997
				DΕ	69402853 T	07-08-1997
				EP	0701429 A	20-03-1996
				ES	2100716 T	16-06-1997
				JP 	8510463 T	05-11-1996
WO	9308204	Α	29-04-1993	FR	2682679 A	23-04-1993
			~~~~~~~~~~	EP	0609391 A	10-08-1994 
DE	19619645	Α	20-11-1997	WO	9742935 A	20-11-1997
				EP	0904053 A	31-03-1999
WO	9208439	Α	29-05-1992	FR	2669345 A	22-05-1992
				AT	123933 T	15-07-1995
				CA	2096233 A	16-05-1992
				DE	69110688 D	27-07-1995
				DE	69110688 T	23-11-1995
				DK	557399 T	06-11-1995
				EP	0557399 A	01-09-1993
				ES	2073782 T	16-08-1995
				GR	3017234 T	30-11-1995
				: JP	6502418 T	17-03-1994
				US 	5690920 A	25-11-1997 
EP	510565	Α	28-10-1992	IT	1247516 B	17-12-1994
				AT	154805 T	15-07-1997
			•	· AU	636535 B	29-04-1993
				ΑU	1506792 A	19-11-1992
				DE	69220535 D	31-07-1997
				DE	69220535 T	09-10-1997
				ES	2104766 T	16-10-1997
				JP	2101727 C	22-10-1996
				JP	5194362 A	03-08-1993
				JP 	8019082 B	28-02-1996 
ΕP	510564	· A-	28-10-1992	ΙŢ	1247517 B	17-12-1994
				AT	136549 T	15-04-1996
				AU	636536 B	29-04-1993
				AU	1506892 A	19-11-1992
				DE	69209709 D	15-05-1996
				DE	69209709 T	24-10-1996
				ES	2088516 T	16-08-1996
				JP	5148286 A	15-06-1993
				JP	6053755 B	20-07-1994